PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **58180487** A

(43) Date of publication of application: 21.10.83

(51) Int. CI

C07D487/04

C12P 17/18

// A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

(C12P 17/18 , C12R 1/465)

(21) Application number: 57063630

(71) Applicant:

KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22) Date of filing: 16.04.82

(72) Inventor:

TOMITA FUSAO KAWAMOTO ISAO TAMAOKI TATSUYA **ASANO KOZO** MORIMOTO MAKOTO

IMAI RYOJI

FUJIMOTO KAZUHISA

(54) ANTIBIOTIC DC-81 AND ITS PREPARATION

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: An antibiotic DC-81 shown by the formula.

USE: An antibacterial agent, and disinfectant. Having antibacterial activity and antitumor activity.

PROCESS: A bacterium such as DC-81 strain (FERM-P 6502) belonging to the genus Streptomyces, capable of producing DC-81, is cultivated in a medium, DC-81 is accumulated in the culture, and DC-81 shown by the formula is collected from the culture. Properly, the culture temperature is 25W40°C, and the pH of the medium is 4W10. Having the following physical and chemical properties. Melting point: 98W105°C, molecular weight: 246 (mass spectrum method), molecular formula: $C_{13}H_{14}O_3N_2$; specific rotatory power; $[\alpha]^{22}D=+135^{\circ}$ (c 0.2, methanol); solubility: easily soluble in DMSO, methanol, etc., soluble in ethyl acetate, and water, slightly soluble in ethyl ether, and n-hexane.

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭58—180487

① Int. Cl.C 07 D 4C 13 P	87/04	識別記号 128	庁内整理番号 8115—4C 7258—4B	③公開 昭発明の数	和 5 8年(19 · 2	83)10	月21日
C 12 P	•	A A T			、		
∥A 61 K	31/55	AAE	6675—4 C	金 直胡才	不明不		
		AAH	6675—4 C				
		AAY	6675—4 C				
		ADU	6675—4 C				
		ADZ	6675—4 C				
(C 12 P	17/18		_				
C 12 R	1/465)		6760—4B			(全	9 頁)

励抗生物質DC−81およびその製造法

願 昭57-63630 2)特

願 昭57(1982)4月16日 20H

明者 富田房男 @発

町田市本町田1420-18

明 者 川本勲 個発

平塚市ふじみ野1-21-2

72発 明 者 玉沖達也

町田市中町3-9-9

願 人 協和醱酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6

番1号

四代 理 人 弁理士 野波俊次

最終頁に続く

1. 発明の名称

抗生物質DC~81およびその製造法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 次の平面構造式によつて特定される新規化 合物 D C - 8 1 。

- (2) ストレブトマイセス属に属し、DO-81 を生産する能力を有する優生物を培地に培養 し、DC-81を培養物中に蓄積させ、培養 物からDC-81を採取することを特徴とす る特許請求の範囲第1項記載の化合物 DC-81の製造法。
- (3) 微生物がストレプトマイセス・ロゼイスク レロテイカスDO-81(微工研菌寄第6502 号)である特許請求の範囲第2項記載の製造 法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規抗生物質およびその製造法に関 し、とくに本発明者によつてDO-81と命名 された新規抗生物質およびその製造法に関する。 本発明は、ストレプトマイセス属に属するあ る種の微生物が、新規抗生物質DO-81を生 産するといり知見に茶いている。

本発明の目的は新規で有用な物質を提供する ことにある。

本発明による新規物質DC-81は、次の平 面構造式によつて特定される新規化合物である ことを特徴としている。

DO-81は後述のように、ある種の附に抗 **歯活性を示すので、それらの菌を原因菌とする** 感染症に対して治療効果を有するものと期待さ れる。またDC-81は抗腫瘍作用を示すこと

を認めた。

本物質はいわゆる1,4-ベンゾジアゼビン 誘導体に属し、鎮痛、鎮静、鎖痙剤としての用 途の可能性もある。

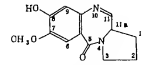
- 1. 理化学的性質
- (1) 融点: 98~106℃
- (2) 分子質: 246(マススペクトル法)
- (3) 分子式: 01,H140,N2
- (4) 紫外部吸収スペクトル(メタノール中):224, 236, 280(*h), 316(nm)
- (5) 赤外部吸収スペクトル(KBr錠剤法):第1図に示す。
- (6) PMRスペクトル(重水素置換クロロホ ルム中、TMS遊路)(ppm): 1.8~2.33(4H), 3.3~3.8 (3H), 3.84(3H), 6.89(1H), 7.48(1H), 7.63(1H)

(3)

第 1 表

縣	88	和	Rf
クロロホルム・アー	セトン(:	33:67 v/v)	0.38
クロロホルム・メ	タノール	(9:1 v/v)	0.29
0.05N NH40	H 飽和	酢酸エチル	0.12
トルエン・エタノ-	ール・アン	シモニア 水	0.27
(40:10:0.	1 v/v	,)	
(1)~(9)			
上記の理化学	的性質:	から本発明化合物	かは次の

上記の理化学的性質から本発明化合物は次の 平面構造式を有すると決定された。



- I. 生物学的性質
- (1) 抗菌活性

抗菌活性 (寒天稀釈法、 p H 7.0) を第 2 表に示す。

次表の通り、DC-81物質は抗菌活性 を有し、抗菌剤あるいは消粉剤としての用 途が期待できる。
> 24.2, 29.5, 46.7, 53.7, 56.0, 111.4, 113.1, 119.4, 140.8, 146.2, 149.2, 162.5, 164.9

- (8) 比旋光度: [α] ²²_D =+1 3 5° (O 0.2, メタノール)
- (9) 溶解性: ジメチルスルホキシド, メタノ ール, クロロホルム, アセトンによく とける。酢酸エチル、水に可溶、エチ ルエーテル, n - ヘキサンにはほとん どとけない。
- (10) Rf値:薄層クロマトグラフイー〔シリカゲル(商品名 Kieselgel 60 Art.
 5721、E. Merok、西独)を用い、室温で3時間展開〕でのRf値は第1 表の通りである。

(4)

第 2 表

試 験 览 名	MIO(#8/ml)
スタフイロコツカス・アウレウス ATCO6538P	5 0
バチルス・メブチリス 低10707	Б О
エシエリキア・コリ A T O O 2 6	2 0 0
サルモネラ・タイホサ ATCO9892	5 0
シゲラ・ゾネイ AT00g290	6 0

(2) 急性毒性

急性毒性(LDso)は、マウスへの腹腔 内投与の場合 4.2 m/Kgである。

(3) 抗腫瘍活性

リンホサイテイツク・リュケミアP -3 8 8 塵瘍に対する効果

体重約228のODF₁ 雄マウス1群5 匹に、リンホサイテイツク・リユケミア (Lymphocytic leukemin) P - 388 腫瘍細胞1×10⁸ 個を腹腔内移植した。 移植後24時間目にDO-81物質の生理 食塩水溶液0.2元を1回腹腔内に投与した。 比較例として、腫瘍細胞移植後24時間目 にマイトマイシン0の生理食塩水溶液0.2 元を腹腔内投与した群を設けた。移植後の 平均生存日数シよびエノC(T:試験例の 平均生存日数、O:対照の平均生存日数) を第3表に示す。

第 3 表

被験物質	投与員 (mg/Kg)	生存日数	延命効果 (T/C)
D 0 - 8 1	2 0	10.6	1.20
	1 0	11.2	1.24
	5	10.1	1.12
マイトマイシン〇	4	12.6	1,40
照 校	_	9.0	

(7)

色素はpH インデイケーターではない。 気中 関系の溶生は、スターチ・寒天培地では良好 であるが、全般的には普通の溶生を示し、そ の色調は白色ないし灰色である。 胞子は、伸 長した気中菌糸から単純分枝した胞子柄に 10 個以上のらせん状連鎖(*pir*1*) として着 生する。 胞子の形態は楕円ないし卵形で大き さは 1.0 ~1.1 μ× 0.4 ~ 0.6 μ であり、 電子顕微鏡観察による胞子表面は平滑(*mooth) ないし粗面(**arty) で鞭毛は認められない。 また胞子のりも見い出されない。

11. 各種培地上での生育状態

各種培地上で28℃で2週間培養したときの生育および色の特徴を下記に示す。色の要示は Color Harmony Manual (Containar Oorporation of America) による色の分類による。可溶性色素は、使用した培地のいずれにも検出されない。

(1) シュクロース・硝酸塩寒天培地

生育: 良好, 平坦

本発明による抗生物質 D O - 8 1 の製造法は、ストレプトマイセス属に属し、D O - 8 1 を生産する能力を有する微生物を培地に培養し、D C - 8 1 を培養物中に蓄積させ、との培養物からD O - 8 1 を採取するととによつて得ることを特徴としている。

本発明において使用する微生物はストレプトマイセス属に属し、DO-81を生産する能力を有する微生物であればいずれの微生物も用いることができるが、好適な菌の例は本発明者が静岡県三島市内の土壌から分離した菌株DO-81株(微工研菌粉第6502号)である。本菌株の菌学的性質は次の通りである。

1、 形態的性質

本菌体は、種々の天然および合成培地で良好もしくは普通の生育を示し、その基生菌糸の色は一般に薄黄色ないし茶色であるが、とくにグリセロール・アスパラギン寒天培地、卵・アルブミン寒天培地もしくはブドウ糖・酵母エキス寒天培地では赤色を帯びる。との

(8)

基生菌糸の裂面、裏面の色:フレッシュ・ ピンク(4 c a)ないしフレッシュ・ピンク(5 c a)

気中菌糸:普通, 白色(a)

(2) グルコース・アスパラギン衆天培地 生育: 貧弱, 隆起状 基生商糸の表面、裏面の色: ライト・アイ ポリー(2 cm) ないしフレッシ

ユ・ビンク (501)

気中菌糸:なし

(3) グリセロール・アスパラギン寒天培地 生育: 普通、平坦 恭生関系の表面、裏面の色:チェスナッツ・ プラウン(4ヵ1)

気中菌糸:貧弱, 白色(a)

(4) スターチ・無機塩寒天培地

生育: 良好, 隆起状

基生菌糸の装面、裏面の色:マーブル(41e)

ないしライト・プラウン(4ng)

気中菌糸:豊富、白色(▲)ないしフレツ

シュ・ビンク(4cm)

(5) 卵・アルプミン寒天培地

生育: 貧弱,平坦

基生菌糸の表面裏面の色:ダーク・ラッカ

- ・レッド (6pe)

気中菌糸:貧弱, 白色(*)

(6) 栄養寒天培地

华育: 普通,平坦

基生菌糸の装面、裏面の色:ライト・イエ

D-(1½02)

気中菌糸:普通, ビンク・チント(7b €)

(7) 酵母エキス・麦芽エキス寒天培地

生育: 普通, 随起状

基生菌糸の表面、裏面の色:ライト・ウイ

- h (2 · a)

気中弱糸:普通, バール・シエル・チント

(3ba)

(8) オートミール寒天培地

生育: 良好, 隆起状

恋生関系の装面、裏面の色:パンプー(2gc) (12) ヒツキー・トレスナー氏寒天培地

(11)

生育: 良好, 隆起状

基生樹糸の表面、裏面の色: ライト・アイ

ポリー (2cm)

気中菌糸:普通, バール・シェル・チント

(3bm)

(13) ペプトン・酵母エキス・鉄寒天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:バール・ピン

2 (3 c s)

気中賄糸:普通,白色(*)

(14) チロシン寒天培地

生育: 普通, 隆起状

基生協糸の表面、裏面の色:フレッシュ・

ビンク (5 ca) ないしパーガン

デイ (7pℓ)

気中菌糸:普詢、フレツシユ・ピンク(40年)

(16) グリセロール・リンゴ酸カルシウム幾天

培地

1 3

生育: 普通,平坦

基生菌糸の表面、裏面の色: オールド・ワ

気中菌糸:普通,白色(a)ないしアイボ

リー・チント (2cb)

(9) グルコース・酵母エキス寒天培地

生育: 良好, 粒状

基生菌糸の表面、裏面の色:ライト・アイ

ポリー(2ca) ないしディープ·

レッド・プラウン (6½pl)

気中菌糸:普通、白色(■)ないし灰色

(5fe)

(10) ペネット氏象天培地

生育: 普通, 條起状

基生菌糸の表面、凝面の色:パンプー(2gc)

気中関糸: 普通, サンド(3cb)

(11) エマーソン氏衆天培地

生育: 普通, 粒状

基生菌糸の表面、裏面の色:パール・ビン

1 (2gc)

気中弱糸:普通、オーキッド・チント(10

ba)

(12)

 $4 \times (7 \frac{1}{2} \text{ ng})$

気中崩杀:貧弱, 白色(a)

Ⅲ. 生理的性質

(1) 炭素源の数化性(プリドハム・ゴドリー プ寒天培地上): D - グルコース、L - ア

ラビノース、D-キシロース、1-イノシ

トール、D - マンニトール、D - フラクト

ース、L-ラムノース、シュクロース、D-

(2) ゲラチンの液化作用: なし。

ラフイノースを資化する。

(3) ミルクに対する作用: 製固も液化も

しない。

(4) スターチの加水分解作用:あり。

(5) 生育温度範囲:

(6) メラニン様色素の生成: なし。

たたし、(2)ゲラチンの液化作用は20℃で 3週間後、(3)ミルクに対する作用については 28℃で3週間後、(5)生育温度範囲は5日後、 その他については28℃で2週間後の観察結 巣である。

---650---

(14)

(13)

N. 細胞壁制成

細胞盤構成アミノ酸の一つであるジアミノ ビメリン酸を分析した結果、LL-2,6~ ジアミノピメリン酸が検出された。

上記の函学的性質において、気中菌糸を形成し、単純分板をなし、その先端に長い胞子鎖を形成し、さらに細胞壁に L L - ジアミノビメリン酸を含むことから、本菌株は放線菌目の中でストレブトマイセス属に分類される。

V. 種の同定

本菌株は胞子鎖がらせん状をなし、スパイラル(spirsl)セクションに属し、胞子表面は平間(smooth)もしくは粗面(warty)である。各種寒天培地上での気中商糸の色は、おおむね白色で、海黄もしくはピンクを帯びた灰色の場合もある。しかし、グリーンやでルー系の色は示さない。基生菌糸の色は、クリームからオレンジもしくはプラウン系の色で、とくにグリセロール・リンゴ酸カルシウム寒天培地および卵・アルブミン寒天培地

(1.5)

イセス・オカーセイスクレオテイカス(S. ochraceiscleoticus)、ストレプトマイセス・フロカルス(S. flocculus) およびストレプトマイセス・ピナセウス・ドラブス(S. vinaceus-drappus)。

これらの菌株のうち、ストレフトマイセス・ロゼイスクレロテイカスおよびストレブトマイセス・スクレロテイ丁ラス、ストレブトマイセス・オカーセイスクレオテイカスはいずれも菌核を形成するタイプの菌種であるが、本菌株では菌核の形成は見られない。しかし、菌核を形成する関種においても、気中菌糸を比較的よく着生する場合は菌核が見られないとか知られている。従つて、気中菌糸が豊富に形成される本菌株の同定にあたつては、菌核の有無を考慮から除外した。

これら6株を文献上でさらに詳細に本菌株 と比較したところ、気中菌糸と碁生菌糸の色 調において相違が見られた。

気中関系については、ストレプトマイセス・

は赤色を示すのが特徴的である。いずれの場合も色素はpH インデイケーターではない。また、可溶性色素およびメラニン様色素の産生は見られない。炭素源として、L - ブラピノース、D - キシロース、1 - イノシトール、D - マンニトール、L - ラムノース、D - ラ・フイノースなど広い糖質化能を有する。

本菌株の類似株を、細菌学名承認リスト
(Int. J. System. Bacteriol. 30巻,
225頁, 1880年)において承認されて
いる既知荫株の中から探索した結果、Int.
J. System. Bacteriol. 18巻, 69頁,
279頁, 1968年、19巻, 391頁,
1969年、22巻, 265頁, 1972年
から、次の6岁種が近縁糖として挙げられる。
ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカ
ス(Streptomyces roseiscleroticus)、
ストレブトマイセス・スクレロテイアラス
(3. sclerotislus)、ストレブトマイセ
ス・リバニー(8. libani)、ストレブトマ

(16)

ロゼイスクレロテイカスとストレプトマイセス・スクレロテイアラスの両株は本株と類似しているが、他の4株では、本株と比較してブラウンの色調が渡鵬であつた。

基生菌糸においては、6株ともイエローも しくはブラウン系の色を示すが、本株の特象 とみなせるレッド系の色を含むものは、スト レブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスの みであつた。

従つて、オートミール寒天培地での基生菌 糸の色調が濃い点を除けば、ストレプトマイ セス・ロゼイスクレロテイカスが本菌株と比 歓的よく一致していると判断した。

よつて本菌状をストレプトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-81(Strepto-myces roseiscleroticus DO-81)と 命名し、工業技術院微生物工業技術研究所に 数工研密寄集 5 5 0 2 号として客託した。

次に培養法について述べる。本発明の培養法 は通常の放線園の将餐と同様である。すなわち、 培地の炭素源としては、たとえばブドウ糖、酸 粉、デキストリン、マンノース、フラクトース、 シュクロース、ラクトース、糖蜜が単独または 組み合わせて用いられる。さらに、弦の資化能 によつては炭化水素、アルコール類、有機酸な ども用いられる。観素源としては、塩化アンモ ン、硫酸アンモン、硝酸アンモン、硝酸ソーダ、 尿素などの容素合有化合物、およびペプトン、 内エキス、酵母エキス、乾燥酵母、コーン・ス チープ・リカー、大豆粉、カザミノ酸などの監 素含有天然物が単独または組み合わせて用いら れる。必要に応じて、食塩、塩化カリ、硫酸マ グネシウム、炭酸カルシウム、燐酸二水紫カリ ウム、燐酸水紫ニカリウム、硫酸第一鉄、塩化 カルシウム、硫酸マンガン、硫酸亜鉛、硫酸鈉 などの無機塩類を加えてもよい。さらに使用剤 の生育やD೧-81の生産を促進する微量成分 たとえばビタミンB」、ピオチンなどを適当に

(19)

裕姓で抽出する。抽出液を濃縮乾固し、アンモニア水飽和酢酸エチルに溶解する。この溶液を予め同じ溶媒で慰濁後、カラムに充塡したシリカゲルを用いてクロマトグラフィーを行なう。アンモニア水飽和酢酸エチルで溶出し、活性画分を磯稲乾固し、少量のメタノールに溶解する。このメタノール溶液を、予めメタノールに溶解する。これをがしたセフアデックスLHー20(Pharmacia Fine Chemicals Inc., Sweden)のカラムに通塔し、DO-81の画分を得る。これを酢酸エチルまたはクロロホルム・エチルエーテル・石油エーテルの混合溶媒から結晶化させてDO-81を得ることができる。突施例1

籼 骸 としてストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-B1を用いた。

路株を2 ℓ 容量の三角フラスコ中 仮種培地 〔デキストリン2 0 8 / ℓ, グルコース1 0 8 / ℓ, ペプトン1 0 8 / ℓ, コーン・スチーブ・ リカー 5 8 / ℓ, 鮮母エキス18 / ℓ, KH₂PO₄ 添加することができる。

培養法としては、液体培養法、とくに深配攪拌培養法が適している。培養温度は25~40℃、とくに28~38℃人である。培地のpHは4~10、とくに6~8が適当で、アンモニア水や炭酸アンモン溶液などでpHを調節する。液体培養の場合、通常1日ないし7日の培養で、考験の目的物質DO-81が培養液中に生成蓄積される。培養物中の書積量が最大に達したときに培養を停止し、関体を沪別する。

培養門液からのDO-81物質の単離精製には、微生物代謝生産物を、その培養液から単離するために用いられる消常の分離・精製法を利用することができる。たとえば、培養門液(たとえばpH6.0)を活性炭(和光純薬)に消塔して活性成分を吸消させた後、メタノール・ピリジン・アンモニア・水(86:3:1:10 v/v)などを用いて活性炭から吸消された物質を溶出する。俗出液を濃縮乾間し、pH7.0の適当な緩衝液に溶解し、n-ブタノールなどの適当な緩衝液に溶解し、n-ブタノールなどの

(20)

0.5 8 / ℓ, Mg8O₄·7H₂O 0.5 8 / ℓ, OaCO₃
1 8 / ℓ (pH 7.2)] 3 0 0 mℓに植路し、
3 0 ℃で 4 8 時間振と 5 (2 2 0 r. p. m.) 培養した。得られた培養液を 3 0 ℓ 容量のジャーファーメンター中の下記組成の発酵 培地 1 5 ℓ 化 5 % (容量)の割合で移し、 3 0 ℃で通気機拌方式(回転数 2 5 0 r. p. m. 、通気量 1 5 ℓ / min)により培養を行なつた。

発酵培地組成:デキストリン 5 0 g/ℓ, 大豆粕 2 0 g/ℓ, KH₂PO₄ 0.5 g/ℓ, MgSO₄·7H₂O 0.5 g/ℓ, OaOO₃ 5 g/ℓ, pH 7.2 (殺酪前)に NaOH で調整する。

培養中、培地のpH は制御しないで、72時間培養した。培養液より菌体および沈殿物を沪別し、严液13ℓを得た。沪液1ℓの活性炭(和光純薬)に通塔して活性物質を吸着させ、水約3ℓで水洗後、メタノールでさらに洗浄して不純物を除去する。次にメタノール・ピリジン・アンモニア・水(86:3:1:10 √√v)5ℓを用いて吸着された物質を活性炭から浴出

する。との溶出液を澱縮乾固した後、少量の
0.05N NH (OH飽和酢酸エチルに溶解する。と
の溶液を、予め同じ溶媒で懸濁したのちカラム
に充塡したシリカゲル(メルク社製)を用いて
クロマトグラフィーを行なり。活性画分を用のし
う法で再びクロマトグラフィーし、濃縮
のトルエン・エタノール・NH (OH(45:5
:0.1 v/v)に溶解し、予め同じ溶媒で懸濁後
カラムに充塡したシリカゲルを用いてクロマト
グラフィーを行なつた。活性画分を集めて、終
カラスに充塡したシリカゲルを用いてクロマト
グラフィーを行なつた。活性画分を集めて、終
カラスに充塡したシリカゲルを用いてクロー総称
た。この粉末を被圧下40℃で乾燥して)00~81の納品約200%を得るととができた。

このよりにして得られたDO-81の型化学 的性質、抗菌活性、抗腫瘍活性は前配の通りで あつた。

なお、本物質は、いわゆる(1,4)ベンゾ ジアゼピン系化合物に属し、この系統の化合物 について広く認められているように0-11位 に水またはアルコール(メタノールなど)が付

(23)

4. 図面の簡単な説明

第 1 図は D O - 8 1 の赤外部吸収スペクトルを示す。

加したものが容易に得られる。とれらの構造は 下記のように示すととができる。

しかし、これらの物質は前記のように滅圧下 に乾燥することによつて容易にDC-81に変わる。

実施例 2

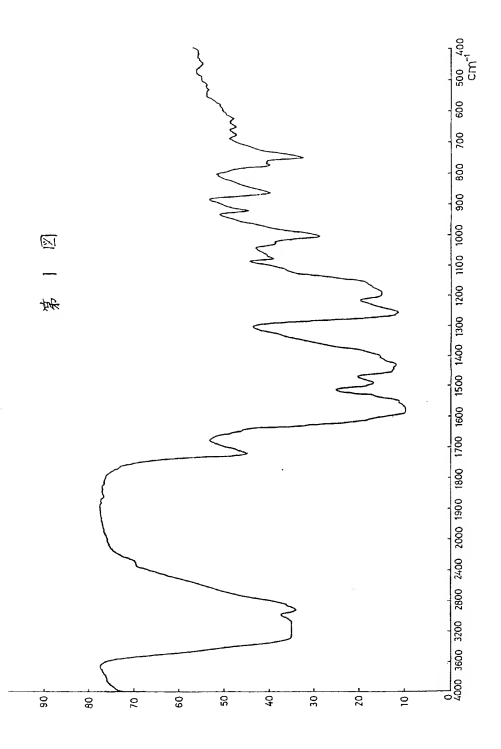
契施例1において、発酵培地組成を次のものに代えて行なり以外は実施例1と同様に行ない、DC-81約120駅を得た。

発酵培地組成:可溶性敷粉 4 0 g / ℓ, 大豆粕粉末3 0 g / ℓ, コーン・スチープ・リカー5 g / ℓ, K₂HPO₄ 0.5 g / ℓ, MgSO₄・7H₂O 0.5 g / ℓ, KOℓ 0.3 g / ℓ, OaCO₃ 3,0 g / ℓ, pH 7.2 (数菌前) に NaOH で調整した。

(24)

特許出願入 協和醱酵工業株式会社 代 理 人 弁理士 野 波 俊 次





第1頁の続き

⑩発 明 者 浅野行蔵

町田市中町 3 - 9 - 10

⑫発 明 者 森本眞

沼津市御幸町13-9

⑩発 明 者 今井良二

三島市徳倉1014-9

⑫発 明 者 藤本和久

静岡県駿東郡長泉町下土狩1188